Int. Cl.:

A 61 k, 7/10

BUNDESREPUBLIK

PATENTAMT DEUTSCHES

Deutsche Kl.:

30 h, 13/07

2 150 557 Offenlegungsschrift

2

Aktenzeichen:

P 21 50 557.7

Anmeldetag:

7. Oktober 1971

Offenlegungstag: 8. Juni 1972

Ausstellungspriorität:

Unionspriorität

Datum:

7. Oktober 1970

Land:

V. St. v. Amerika

Aktenzeichen:

78968

(5)

Bezeichnung:

Haarfestiger und Verfahren zum Befestigen von Haaren

mit einem temporären Haarfestiger

Zusatz zu:

Ausscheidung aus:

Anmelder:

Minnesota Mining and Manufacturing Co.,

Saint Paul, Minn. (V. St. A.)

Vertreter gem. § 16 PatG:

Ruschke, H., Dr.-Ing.; Agular, H., Dipl.-Ing.; Patentanwälte, 1000 Berlin und 8000 München

7

Als Erfinder benannt:

Boerwinkle, Fred P., St. Paul, Minn. (V. St. A.)

Prüfungsantrag gemäß § 28b PatG ist gestellt

Auguste-Viktoria-Straße 65
Pat.-Anw. Dr. Ruschke
Telefon: 0611/89 70 21
Telegramm-Adresse:
Quadratur Berlin

Dr.-Ing. HANS RUSCHKE Dipl.-Ing. HEINZ AGULAR PATENTANWÄLTE

Plenzenauer Straße 2
Pat.-Anwalt Agular
Telefon: 0811/48/08/24
Telegramm-Adresse:
Quadratur München

2150557

P 21 50 557.7 Unsere Akte: M 3028

26, Jan. 1972

Minnesota Mining and Manufacturing Company, Saint Paul, Minnesota 55101, V.St.A.

Haarfestiger und Verfahren zum Befestigen von Haaren mit einem temporären Haarfestiger

Die Erfindung betrifft einen Haarfestiger vom Folymerty in Form einer Lösung und ein Verfahren zum Befestigen von Haaren mit einem temporaren Haarfestiger.

Zwei grundlegende Verfahren sind in der Technik der Haarfestiger angewendet worden. Die eine Technik ist die der Dauerwelle, wobei die Konfiguration der Haarfasern im wesentlichen auf bauer mittels chemischer Agentien geändert wird, die mit den Pasern reagieren, um die gewünschte Dauerwellenkonfiguration zu erhalten. Bei der anderen Technik wird den Haarfasern ein temporarer Sitz durch Auftragen von Lacken oder polymeren Lassen gegeben, um die Haare in einer vorbestimmten Lage zu 209824/1054

eingegengen am 26, 1, 72 5, 14, 2, 72

BAD ORIGINAL

Die in temporären Haarfestigern erwünschten Haupteigenschaften sind hohe Lockenhaltbarkeit, Festigkeit gegenüber Ansaumlung statischer Elektrizität, leichte Kämmfähigkeit und hoher Glanz. Temporäre Haarfestiger enthalten bezeichnenderweise Lösungen von Folymerisaten und Copolymerisaten des Vinylpyrrolidons und polymere quaternäre Ammonium- und Säure-Salze.

Der Erfindung liegt die Aufgabe zugrunde, einen Haarfestiger vom Polymertyp in Form einer Lösung zur Verfügung zu stellen, der ausgezeichnetes Antistatikverhalten, gute Auskümmbarkeit und Glanz zeigt und sich einfach aus den einzelnen Haaren durch Auswaschen entfernen läßt, jedoch nicht seine ausgezeichnete Lockenhaltbarkeit bei hoher relativer Feuchtigkeit verliert.

Die Erfindung soll ferner ein Verfahren zum Befestigen von Haaren mit einem temporären Haarfestiger zur Verfügung stellen.

Diese Aufgabe wird gemäß der Erfindung durch einen Haarfestiger vom Polymertyp in Form einer Lösung gelöst, der durch einen Gehalt an etwa 0,25 bis 10 Gewichtsprozent von zwitterionischem Polymerisat mit Carboxylat- und Ammoniumfunktionalität und mit einer Viskosität von etwa 100 bis 100 000 cP bei 24 % Feststoffgehalt, gemessen mit einem Brookfield-Viskosimeter, gekennzeichnet ist.

Der Haarfestiger der Erfindung bringt, wenn man ihn auf haare aufträgt, bei hoher relativer Feuchtigkeit eine sehr hohe Lockenhaltbarkeit hervor, kann aber dennoch leicht durch Auswaschen entfernt werden.

Geeignete zwitterionische Monomere zur Schaffung von Homopolymerisaten und Copolymerisaten, die für Haarfestiger der Erfindung geeignet sind, haben die allgemeine Formel:

209824/1054

$$R_1 - (CH_2)_x - \underbrace{\bigoplus_{i=1}^{R_2}}_{R_3} (CH_2)_y - \underbrace{\bigoplus_{i=1}^{Q}}_{CH_2} (CH_2)_y - \underbrace{\bigoplus_{i=1}^{Q}}_{R_3} (CH_2)_y - \underbrace{\bigoplus_{i=1$$

worin R₁ eine polymerisierbare ungesättigte Gruppe darstellt, welche die komopolymerisation des konomeren oder die Copolymerisation mit anderen polymerisierbaren konomeren gestattet. Solche polymerisierbaren ungesättigten Gruppen werden vorzugsweise aus der Gruppe Acrylat, Methacrylat, Acrylamid und hethacrylamid ausgewählt. x und y bedeuten eine ganze Zahl von 1 bis einschließlich 3, was das Vorliegen von Methylen-, Athylenoder Propylengruppen im Folymergerüst bedingt; Gruppen mit mehr als 3 kohlenstoffatomen setzen die Wasserlöslichkeit des erhaltenen Polymerisats herab, so daß dieses nicht als haarfestiger brauchbar ist. R2 und R3 bedeuten Kethyl-, Äthyl- oder Propyl-Alkylreste; größere Alkylreste setzen ebenfalls die Wasserlöslichkeit des Polymerisats herab. Typische zwitterionische honomere, die zur Herstellung der Haarfestiger der Erfindung brauchbaren Homopolymerisaten oder Copolymerisaten verwendbar sind, sind zum Beispiel B-Methacryloxyäthyl-B-dimethylaminopropionat-betsin und B-Methacrylamidoäthyl-B-dimethylaminopropionat-betain. Zwitterionische Honomere der vorerwahnten Art können durch aus der Technik bekannte Verfahren hergestellt werden.

wie schon erwähnt, können die zwitterionischen Monomeren mit anderen polymerisierbaren Monomeren entweder homopolymerisiert oder copolymerisiert werden, um die zur Haarfestigung verwendbaren zwitterionischen Polymerisate zu liefern. Die Wirkung der zwitterionischen Gruppe bleibt erhalten, selbst wenn verhältnismäßig große Anteile von Comonomeren verwendet werden. Allgemein sollte für die wirksamsten Ergebnisse der nichtzwitterionische Anteil des gewünschten Copolymerisats weniger als etwa 90 Gew.-%, vorzugsweise weniger als etwa 80 Gew.-%, betragen, um die zum Haarfestigen notwendigen Eigenschaften zu erhalten. Typische

wasserlösliche zur Copolymerisation geeignete Honomere sind zum Beispiel Vinylpyrrolidon, Dimethylaminoäthyl-acrylat, Dimethyl-aminoäthyl-methacrylat, Diäthylaminoäthyl-acrylat und Diäthyl-aminoäthyl-methacrylat.

Andere Fonomere, die nicht wasserlöslich sind, zum Beispiel Vinylacetat, können auch mit den vorerwähnten zwitterionischen Lonomeren copolymerisiert werden, um zum Haarfestigen brauchbare Copolymerisate zu liefern. Jedoch wird wesentlich weniger diese Art von nichtzwitterionischen Fonomeren verwendet, um die orforderliche Löslichkeit aufrecht zu halten.

Andere zwitterionische Polymerisate, die Carboxylat- und Ammoniumfunktionalität aufweisen und erfindungsgemäß verwendbar sind, stellen die intern neutralisierten Säuresalze dar, welche durch Copolymerisation eines ungesättigten Amins mit einer ungesättigten Carbonsäure erhalten werden. Diese intern neutralisierten Säure-Salze haben die allgemeine Formel:

worin R₁ und R₂ ein Wasserstoffatom oder Methylrest, R₃ und R₄ ein Wasserstoffatom oder ein Alkylrest mit einer Gesamtsumme der kohlenstoffatome in R₃ und R₄ von nicht mehr als sechs, w ein Stickstoff- oder Sauerstoffatom und z eine ganze Zahl von 1 bis einschließlich 3 darstellen. Bevorzugte intern neutralisierte Säure-Salze sind die Copolymerisate von Acrylsäure oder 209824/1054

Methacrylsäure mit Dimethylaminoäthyl-methacrylat, Dimethyl-aminoäthyl-acrylat, Diäthylaminoäthyl-methacrylat oder Diäthyl-aminoäthyl-acrylat. Diese intern neutralisierten Säure-Salze können andere copolymerisierbare Monomere enthalten und eine zur zwecks Erreichung der internen Neutralisierung notwendigen stöchiometrischen Mengen im Überschuß vorliegende Ammonium-oder Carboxylat-Funktionalität aufweisen.

Eine Lösung des zwitterionischen Polymerisats sollte, um zur Haarfestigung brauchbar zu sein, hinreichend viskos sein, um auf den Haarfasern nach Auftragung zu verbleiben, jedoch hinreichend dünn sein, um die Haarfasern wirksam zu benetzen. Wie oben angegeben ist, sollen die sowohl eine Carboxylat- als auch Ammonium-Funktionalität aufweisenden, oben erwähnten zwitterionischen Polymerisate, die zur Haarfestigung verwendbar sind, eine Viskosität von etwa 100 bis 100 000 cP und vorzugsweise von etwa 1 000 bis 25 000 cP haben, wenn bei 24 % Feststoffen in Wasser mit einem Brookfield-Viskosimeter gemessen wird. Zur Schaffung von Haarfestigermassen mit erwünschten Eigenschaften sind, wie oben angegeben ist, die zwitterionischen Polymerisate am wirksamsten, wenn man auf etwa 0,25 bis 10 Gew.-% in Wasser, vorzugsweise etwa 1 bis 5 %, verdünnt. Alkohol kann als Co-Lösungsmittel mit Wasser verwendet werden, insbesondere dann, wenn das zwitterionische Polymerisat ein nicht-wasserlösliche Monomere enthaltendes Copolymerisat ist. Polymerisate mit höheren Viskositäten als den erwähnten oder Haarfestigerlösungen mit einem höheren Gehalt an zwitterionischem Polymerisat liefern eine steifere Locke, welche schwieriger auszukämmen ist, und sind die Ursache dafür, daß sich die Haarfasern während der Auftragung schlüpfrig anfühlen.

Es wurde auch gefunden, daß die Zugabe einer kleinen Menge an zwitterionischem Polymerisat zu bekannten wasserlöslichen Haarfestigermassen deren Lockenhaltbarkeit und antistatisches Verhalten verbessert. Die Zugabe von nur 0,25 Gewichtsprozent an zwitterionischem Polymerisat zu einer Haarfestigermasse hat 209824/1054

sich als wirksam erwiesen. Zusätze an zwitterionischem Folymerisat, welche zu Massen mit einem größeren Feststoffgehalt als etwa 10 Gewichtsprozent führen, erhöhen die Auskämmbarkeit auf unerwünscht hohes Niveau.

Das Verfahren zum Befestigen von Haaren mit einem temporären Haarfestiger besteht gemäß der Erfindung darin, daß ein Haarfestiger der Erfindung auf das feuchte Haar vor dem Legen und Trocknen aufgetragen wird.

Die Wirksamkeit von zwitterionischen Polymerisaten für die Verwendung als Haarfestiger ist schnell zu bestimmen mittels eines Lockenhaltbarkeitstests, der auch Informationen hinsichtlich des antistatischen Verhaltens, Auskämmens und Glanzes liefert. Bei der Durchführung dieses lests wird ein vorgegebenes Gewicht menschenhaar (annähernd 15,24 cm Länge) gewaschen, mit Wasser gespült, mit dem entsprechenden zu testenden Haarfestiger gesättigt; danach wird das Haarbüschel viermal gekämmt. Jedes Haarbüschel wird dann auf eine Haarrolle gewickelt, mit Haarklemmen befestigt und danach bei 60 °C annähernd 2 1/2 Stunden getrocknet. Sofort nach dem Trocknen werden die Haarbüschel von den Rollen abgewickelt und fünfmal mit einer Bürste gekämmt, wonach das gelockte Testbüschel zur Bestimmung der Lockenhaltbarkeit fertig ist.

Für jeden zu testenden Haarfestiger werden zehn Haarbüschel vorbereitet. Die zu Anfang ausgekämmte Haarlange wird aufgezeichnet, und die Testbüschel werden in eine Testumgebung mit hoher relativer Feuchtigkeit gebracht (etwa 85 % relative Feuchtigkeit etwa 24 °C während einer Stunde wurde hier angewendet). Die Änderung in der Lockenlänge wurde sofort nach der Zeitspanne in der Feuchtigkeitskammer beobachtet, die Prozent Lockenhaltbarkeit werden nach der Formel

Lockenhaltbarkeit (;) =
$$\frac{L - L_t}{L - L_o}$$
 x 100

berechnet, worin L die Länge des völlig gestreckten Haares, L_t die Länge des gelockten Haares vor Aussetzen der feuchten Umgebung und L_o die Länge des haares nach Aussetzen der feuchten Umgebung ist. Weil Faktoren wie die Feuchtigkeit im Trocken-ofen usw. Ergebnisse bringen, die für die an verschiedenen Pagen durchgeführten Fests etwas unterschiedlich ausfallen, werden alle Haarfestiger in bezug auf eine zur gleichen Zeit bewertete kontrollprobe verglichen. Die Frozent lockenhaltbarkeit für jeden Haarfestiger wird dann durch die Prezent Lockenhaltbarkeit der Kontrollprobe dividiert und mit 100 multipliziert, um die relative Lockenhaltbarkeit zu erhalten.

Als kontrollprobe wurde Polydimethylaminoäthyl-methacrylat, voll quaternisiert mit methylbromid, hergestellt und als maarfestiger-lotion mit einem Peststoffgehalt von 3 Gew.-p in aasser bewertet. Beim Test nach dem beschriebenen Verfahren wurde eine relative Lockenhaltbarkeit von 100 erhalten.

Die folgenden Beispiele, in welchen alle Teilangaben Gewichtsteile sind, wenn nichts anderes angegeben ist, erläutern die Herstellung von Haarfestigern der Erfindung.

Beispiel 1

Dieses Beispiel erläutert die herstellung eines haarfestigers unter Verwendung eines zwitterionischen Polymerisats, welches ein Copolymerisat aus Dimethylaminoäthyl-methacrylat und B-Methacrylooxyäthyl-ß-dimethylamino-propionat-betain im Molverhältnis &O: 20 entuält.

Ein Polymerisationskolben, versehen mit einem Rührer, Stickstoff209824/1054

einlaß, Thermoelement und Einfülltrichter, wurde mit 2842 g Wasser, 315,2 g 37 %iger Salzsäure in Wasser, 618 g Dimethylamino-aminoäthyl-methacrylat und 225,2 g B-Dimethyl-B-methacryloxy-äthylamino-propionat-betain gefüllt. Die Lösung wurde unter nühren etwa 30 Minuten lang bis zum Sieden evakuiert, der Kolben mit Stickstoff gespült und die Lösung 16 Stunden auf 60 °C erhitzt, wahrend dieser Zeit 130 ml Wasser, das 40 g K₂S₂O₈ enthielt, in vier gleichen Anteilen im Abstand von etwa 30 Minuten zugegeben wurde. Die erhaltene Polymerisatlösung hatte eine Brookfield-Viskosität von 16 600 cP bei 25 °C (Spindel Nr. 4 bei 30 Umdrehungen je Minute).

Das Folymerisat, mit 3 % Feststoffgehalt in Wasser, wurde als haarfestiger nach dem beschriebenen Testverfahren bewertet; es wurden eine relative Lockenhaltbarkeit von 148, mittlere Auskämmbarkeit, guter Glanz und niedrige statische Retention erhalten.

Beispiel 2

Dieses Beispiel beschreibt die Herstellung eines Haarfestigers aus einem Homopolymerisat aus B-Dimethyl-B-methacryloxyäthyl-aminopropionat-bevain und das Testen des Haarfestigers.

Ein wie in dem Beispiel 1 ausgerüsteter Folymerisationskolben wurde mit 200 g B-Dimethyl-B-methacryloxyäthyl-aminopropionatbeta, gelöst in 800 ml destilliertem Wasser und 1 g K₂S₂O₈, gefüllt und die Lösung evakuiert, um das Lösungsmittel unter verwindertem Druck etwa 10 Minuten sieden zu lassen. Der Kolben wurde dann mit Stickstoff unter Druck gesetzt und etwa 3 Stunden auf 60 °C erwärmt. Die erhaltene klare Polymerisatlösung hatte eine Brookfield-Viskosität von 21 500 cP (Spindel Nr. 4, 12 Umdrehungen je Minute).

Das Polymerisat, mit 4 % Feststoffgehalt in Wasser, wurde als haarfestiger nach dem beschriebenen Testverfahren bewertet; 209824/1054

es wurden eine relative Lockenhaltbarkeit von 154, mäßig steife Locken, mittlere Auskämmbarkeit, guter Glanz und niedrige statische Retention erhalten.

Beispiel 3

Dieses Beispiel beschreibt die Herstellung eines Haarfestigers aus einem Copolymerisat aus Acrylsäure und Dimethylaminoäthylmethacrylat im Molverhältnis 50: 50 und das Testen des Haarfestigers. Ein Polymerisationskolben, der wie in dem Beispiel 1 ausgerüstet war, wurde mit 68,6 g Dimethylaminoäthyl-methacrylat, 31,4 g Acrylsäure, 400 g destilliertem Wasser, 0,4 g K₂S₂O₈ gefüllt und der Kolben bis zum Sieden für wenige Minuten evakuiert. Der Kolben wurde mit Stickstoff unter Druck gesetzt und auf 60 °C erwärmt. Als das Gemisch dicker wurde, wurde mit Wasser bis zu 6,7 % Feststoffgehalt verdünnt. Diese Lösung hatte eine Brookfield-Viskosität von 600 cP bei 25 °C (Spindel Nr. 3, 30 Umdrehungen je Minute).

Das Polymerisat, mit 4 % Feststoffgehalt, wurde als Haarfestiger nach dem beschriebenen Testverfahren bewertet; es wurden eine relative Lockenhaltbarkeit von 153, mittlere Auskämmbarkeit, guter Glanz und niedrige statische Retention erhalten.

Beispiel 4

Dieses Beispiel beschreibt die Herstellung eines Haarfestigers aus einem Copolymerisat aus 8-Dimethyl-8-methacryloxyäthyl-aminopropionat-betain und Vinylacetat im Molverhältnis 80: 20 und das Testen des Haarfestigers.

Ein Polymerisationskolben, der wie in dem Beispiel 1 ausgerüstet war, wurde mit 45,7 g ß-Dimethyl-ß-methacryloxyäthyl-amino-propionat-betain, 180 g destilliertem Wasser, 4,3 g Vinylacetat

in 20 g Methanol, 0,4 g K₂S₂O₈ gefüllt und die Lösung wenige Minuten lang bis zum Sieden evakuiert. Der Kolben wurde mit Stickstoff unter Druck gesetzt und 4 Stunden auf 60 °C erwärmt. 100 g weiteres Wasser wurde hinzugefügt, als die Lösung zu dick wurde, um sie wirksam zu rühren.

Das Polymerisat, mit 2 % Feststoffen in Wasser-Alkohol-Lösung, die 20 Gew.-% Äthylalkohol enthielt, wurde als Haarfestiger nach dem beschriebenen Testverfahren bewertet; es wurden eine relative Lockenhaltbarkeit von 155, mittlere Auskämmbarkeit, guter Glanz und niedrige statische Retention erhalten.

Beispiel 5

Dieses Beispiel besch eibt die Herstellung eines Haarfestigers aus einem Copolymerisat aus ß-Dimethyl-ß-methacryloxyäthyl-aminopropionat-betain und Trimethyl-methacryloxyäthyl-ammonium-methylsulfat in einem Molverhältnis 50:50 und das Testen des Haarfestigers.

Ein wie in dem Beispiel 1 ausgerüsteter Polymerisationskolben wurde mit 28,6 g ß-Dimethyl-ß-methacryloxyäthyl-aminopropionat-betain, 88,9 g einer 40 %igen Lösung von Trimethyl-methacryl-oxyäthylammonium-methylsulfat in Wasser, 202,5 g destilliertem Wasser und 0,235 g K₂S₂O₈ gefüllt. Die Lösung wurde bis zum Sieden evakuiert, mit Stickstoff unter Druck gesetzt und 2 Stunden auf 60 °C erwärmt.

Das Polymerisat, mit 4 % Feststoffen in Wasser, ergab eine ausgezeichnete Haarfestiger-Lotion mit ausgezeichneter Lockenhaltbarkeit, gutem Glanz, mittlerer Auskämmbarkeit und niedriger statischer Retention.

Beispiel 6

Dieses Beispiel beschreibt die Herstellung eines Haarfestigers aus einem Copolymerisat aus B-Dimethyl-B-methacryloxyäthyl-ammonium-enthylogionat-betain und Trimthyl-methacryloxyäthyl-ammonium-methylsulfat mit einem Holverhältnis von 80 : 20. Das Copolymerisat wurde nach den in dem Leispiel 5 beschriebenen Techniken hergestellt. Der Haarfestiger wurde mit 4 : Feststoffen in wasser getestet. Es zeigte sich, daß eine ausgezeichnete Haarfestiger-Lotion mit ausgezeichneter Lockenhaltbarkeit, Glanz, Auskammbarkeit und niedrigem statischen Verhalten erhalten worden war.

beispiel 7

Dieses Deispiel beschreibt die Lerstellung eines Haarfestigers aus einem Outopolymerisat aus &-Dimethyl-A-methacrylamidoathyl-aminopropionat-betain und das Testen des Haarfestigers.

Ein wie in dem Leispiel 1 ausgerüsteter Folymerisationskolben wurde mit 50 g k-Dimethyl-k-methacrylamidosthyl-aminopropionatbetain, 240 g destilliertem Wasser und 0,3 g k₂S₂O₈ gefüllt. Die Lösung wurde zum Lieden evakuiert, mit Stickstoff unter bruck gesetzt und 16 Stunden auf 60 °C erwärmt. Die Brookfield-Viskosität der Lösung mit 20 % Feststoffen war 191 cP (Spindel Nr. 2, 30 Umdrehungen je Minute).

Das Polymerisat, mit 3 % Feststoffen in Wasser, wurde als Haarfestiger-Lotion nach dem beschriebenen Testverfahren bewertet;
es wurden eine r lative Lockenhaltbarkeit von 130, mittlere Auskämmoarkeit, guter Glanz und niedriges statisches Verhalten beobachtet.

Beispiel 8

Es wurde ein Haarfestiger hergestellt, der 2,75 Gewichtsprozent Polyvinylpyrrolidon und 0,25 Gewichtsprozent des Polymerisats von dem Beispiel 2 in Wasser enthielt. Beim Test nach dem vorher beschriebenen Verfahren wurde für den Haarfestiger eine relative Lockenhaltbarkeit von 106 gefunden.

Als Kontrolle für dieses Beispiel wurde eine Haarfestiger-Lotion, die 3 Gew.-% Polyvinylpyrrolidon enthielt, nach der beschriebenen Weise getestet. Diese Haarfestiger-Lotion zeigte eine relative Lockenhalbarkeit von 86.

Patentansprüche

Neue Patentansprüche

- 1. Haarfestiger vom Polymertyp in Form einer Lösung, gekennzeichnet durch einen Gehalt an etwa 0,25 bis 10 Gewichtsprozent von zwitterionischem Polymerisat mit Carboxylat- und
 Ammoniumfunktionalität und mit einer Viskosität von etwa
 100 bis 100 000 cP bei 24 % Feststoffgehalt, gemessen mit
 einem Brookfield-Viskosimeter.
- 2. Haarfestiger nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß das zwitterionische Polymerisat durch Polymerisation eines Monomeren der Formel

$$R_1 - (OH_2)_x - OH_2)_x - OH_2)_y - OH_2$$

entstanden ist, worin R, eine polymerisierbare ungesättigte Gruppe, x und y ganze Zahlen von 1 bis einschließlich 3 und R2 und R3 Methyl-, Äthyl- oder Propyl-Alkylreste bedeuten.

- 3. Haarfestiger nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß die polymerisierbare ungesättigte Gruppe R, Acrylat, Methacrylat, Acrylamid oder Methacrylamid ist.
- 4. Haarfestiger nach Ansprüchen 2 und 3, dadurch gekennzeichnet, daß x und y in der Formel für das Monomere 2 bedeuten.
- 5. Haarfestiger nach Ansprüchen 2 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß R2 und R3 in der Formel für das Monomere Methylreste bedeuten.
- 6. Haarfestiger nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß das zwitterionische Polymerisat die Formel

hat, worin R_1 und R_2 ein Wasserstoffatom oder einen Methylrest und R_3 und R_4 ein Wasserstoffatom oder einen Alkylrest bedeuten, und zwar mit einer Gesamtzahl an Kohlenstoffatomen in R_3 und R_4 von nicht mehr als 6, und W ein Stickstoff-oder Sauerstoffatom und Z eine ganze Zahl von 1 bis einschließlich 3 bedeutet.

- 7. Haarfestiger nach Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, daß das Polymerisat eine Ammonium- oder Carboxylatfunktionalität im Überschuß zum stöchiometrischen Anteil, der zur Erzielung der internen Neutralisation notwendig ist, enthält.
- 8. Haarfestiger nach Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, daß das Polymerisat ß-hethacryloxyäthyl-ß-dimethylaminopropionatbetain mit einer Viskosität von etwa 100 bis 100 000 cP bei 24 % Feststoffgehalt, gemessen mit einem Brookfield-Viskosimeter, ist.
- 9. Haarfestiger nach Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, daß das Betainpolymerisat ein Homopolymerisat ist.
- 10. Haarfestiger nach Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, daß das Betainpolymerisat ein Copolymerisat mit Dimethylamino- äthylmethacrylat ist.

- 11. Haarfestiger vom Polymertyp in Form einer wässrigen Lösung, gekennzeichnet durch einen Gehalt an etwa 1 bis 5 Gewichtsprozent eines aus Dimethylaminoäthylmethacrylat- und
 B-Methacryloxyäthyl-B-dimethylaminopropionatbetain im Molverhältnis 80: 20 bestehenden Copolymerisats, das zu 80 %
 mit Salzsäure neutralisiert vorliegt und eine Viskosität von
 etwa 1000 bis 25 000 cP, gemessen bei 24 Gewichtsprozent
 Feststoffgehalt mit einem Brookfield-Viskosimeter, hat.
- 12. Haarfestiger nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß 0,25 bis 10 Gewichtsprozent von zwitterionischem Polymerisat mit Carboxylat- und Ammoniumfunktionalität in einer wässrigen Haarfestigerlotion enthalten sind, die aus einer wässrigen Lösung eines wasserlöslichen Polymerisats besteht.
- 13. Verfahren zum Befestigen von Haaren mit einem temporären Haarfestiger, dadurch gekennzeichnet, daß ein Haarfestiger nach einem der Ansprüche 1 bis 11 auf das feuchte Haar vor dem Legen und Trocknen aufgetragen wird.

M 3028 Dr.Ve/He